⑩ 日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

四公開特許公報(A) 昭60 - 190779

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

磁公開 昭和60年(1985)9月28日

C 07 D 487/04 G 03 C 7/38

8115-4C 6771-2H 139

未請求 発明の数 2 (全19頁) 審査請求

ピラゾロ (1, 5-b) 〔1, 2, 4〕トリアゾール誘導体の製造 図発明の名称 方法

> ②特 顧 昭59-45601 昭59(1984)3月12日 29出

73発

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内 南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

Л 岸 個発 明 明 古 ⑫発

雄 生

南足柄市中沼210番地 富士写真フィルム株式会社内

富士写真フィルム株式 创出 願

南足柄市中沼210番地

弁理士 飯田 敏三 20代 理

明細醬

1.発明の名称

ピラゾロ {1, 5- b}{1, 2, 4}トリアゾール 誘導体の製造方法

2 . 特許請求の範囲

(1)一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、鍛換アル キル基、アリール基又は微換アリール基を示し、 R。はアルキル基、羅換アルキル基、アリール基 又は微換アリール基を示し、Xは酸根を示 +.)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般

(武中R3 は水素原子、アル 又は微換 ア リール塩を示す。) で衷わされる酸無水物とを超化縮合させて、一般

$$\begin{array}{c} R_3 \\ \\ N \\ N = \\ R_1 \end{array}$$

(式中、 R₁ 、 R₂ 及び R₃ は前記と同じ意味を もつ.)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1, 2, 4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-6] [1,2,4] トリアゾール誘 導体の製造方法。

(2) 一般式

The Late Bridge Brader to Strongward Con-

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、超換アルキル基、アリール基又は**観換アリール基を示し、**R₂ はアルキル基、**置換アルキル基、アリール**法
又は**置換アリール**基を示す。)

で表わされるトリアソール化合物をN-アミノ化 して前記一般式

(式中、 \mathbf{R}_1 及び \mathbf{R}_2 は前記と阿じ意味をもつ。 又は餓根を示す。)

キル基、アリール基又は置換アリール基を示 す。)

で表わされる酸無水物とを順化縮合させて、一般 式

(式中、 R ₁ 、 R ₂ 及び R ₃ は前記と同じ意味を もつ。)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b]
[1,2,4] トリアゾールを得、これを脱アシル化 核、超元して酸脱基Yを導入して、一般式

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特 許請求の範囲第 1項配載のピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(3)一般式

(式中、 R₁ は水素原子、アルキル基、置換アルキル基、アリール基又は置換アリール基を示し、 R₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール 基又は 置換アリール基を示し、 X は酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 、

(R₃ CO)₂ O 又は(CH₃)₃CCOCR₃

(式中R₃ は水素原子、アルキル基、置換アル

(式中、 R₁ 及び R₃ は前配と同じ意味をもち、 Y は 水 素原子 または カップリング 離脱基を 表わ す。)

で衷わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法。

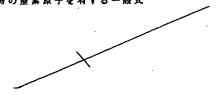
3. 発明の詳細な説明

(発明の分野)

本発明は、新規なピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法に関する。

(発明の背景)

横頭位に窒素原子を有し、この窒素原子とさらにもう 1つの窒素原子の孤立電子対を含めて10個のπ電子の相互作用が可能な、全体で最低 2個、最高 8個の窒素原子を有する一般式





…:移りうる 3つの二重結合を示す。
・:窒素又は炭素原子を示す。

で表わされる 5- 5総合多環系化合物は追例「アザベンタレン」と呼ばれる。この化合物はこれまで構造化学的な興味、生理活性物質としての興味及び写真化学におけるマゼンタカブラーとしての興味から主に研究がなされてきた(J. Elgureo、R. Jacquier、S. Mignonac-Mondon、J. Hetero-cyclic. Chem. , 10 , 411 (1973)、H. Koga、M. Hirobe、T. Okamoto、Chem. Pharm. Bull. , 22, 482 (1974)、J. Bailey、J. C. S. Perkin 1 2047(1977)、特公昭47- 27411号、特朗昭50-12 9588号など参照)。

本発明者らはこのようなアザペンタレン化合物 の合成法について種々研究を重ねた結果、ある様 のN-アミノトリアゾリウム塩と酸無水物とを環

般式

(式中、R₃ は水素原子、アルキル茲、殺換アルキル茲、アリール茲又は凝換アリール迄を示す。)

で表わされる酸無水物とを環化縮合させて… 飲 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前紀と同じ意味を もつ。)

で表わされる7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とする ピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導 化縮合させることにより新規な骨格のアザペンタレン化合物を得ることができ、酸化合物がカラー 写真のマゼンタカプラーとして極めて優れた特性 を示すことを見い出し、この知見に基づき本発明 をなすに至った。

(発明の構成)

すなわち本発明は、

1)一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル基、最換アルキル基、アリール基又は最換アリール基を示し、R₂ はアルキル基、置換アルキル基、アリール基又は最換アリール基を示し、又は酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と、-

体の製造方法、及び

2) 前記一般式(Ⅳ)で表わされる 7-アシル化 ピラゾロ (1,5-b){1,2,4}トリアゾールを脱 アシル化後最元して、あるいはさらにカップリン グ雄脱茲Yを導入して一般式

$$\begin{array}{c} R_{3} \qquad Y \qquad \qquad \dots \dots (V) \\ N \qquad NH \qquad \\ N= \\ R_{1} \end{array}$$

(式中、 R₁ 及び R₃ は前記と同じ意味をもち、 Y は 水 素 原 子 又 は カ ッ ブ リ ン グ 離 脱 基 を 示 す。)

で表わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法

を提供するものである。

MATERIAL PROGRAMMENTS OF THE SECRET OF

上記一般式(川)、(川)、(川)、及び

(V) で表わされる化合物においてR₁及びR₃ のアルキル基はメチル、エチル、プロピル、プチ ル基のような低級アルキル基から炭素原子数22ま での高級アルキル茲、例えば、ペンチル茲、ヘキ シル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基、 ウンデシル基、トリデシル基、オクタデシル基な どを意味し、直鎖でも分岐鎖でもよい。特にR₁ としてはメチル基が好ましい。また R_1 、 R_3 の アリール基としてはフェニル基、ナフチル基など があげられ、最換アルキル基としては、ベンジル 基、フェネチル基などが、最換アリール落として はハロゲノフェニル基、ニトロフェニル指、シア ノフェニル基,アルコキシフェニル甚などがあげ られる。またこれらのR, 及びRa は反応に不哲 性な基、例えばアルコキシル基、ニトロ基、シア ノ基、ハロゲン原子などを쮢換基として有してい

次に上記一般式 (Ⅱ) 及び (Ⅳ) で衷わされる 化合物中 R₂ のアルキル基としては、メチル基、 エチル基、プロピル基、プチル基などの低級アル

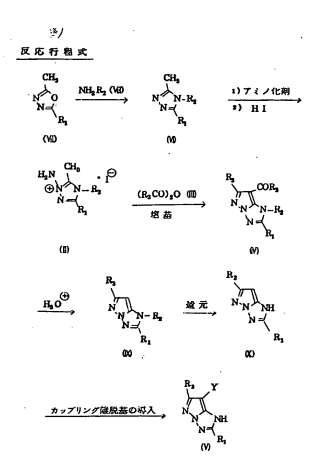
[1、5 - b][1、2、4]トリアゾーメル誘導体であって、R₁、R₂ 又はR₃の基上に上記のようにさらに置換級を有する化合物は、後配反応行程では、従って直接得ることができるが、この行程でまず本発明の基本骨格であるピラゾロー [1、5-b][1、2、4]トリアゾール規を形成してから、後続反応によって所望の置換基へと誘導してもよい。必要な場合にはア位がアシル基、R₂がべてもよい。例えば後の突旋例 6において示すように本発明の化合物11のアミノ基は公知の方法で除アニリド13などに誘導できる。

本発明方法の反応行程は、前記一般式(II)の Xがヨウ棄イオンの場合について示せば次の通り である。 キル甚及びペンチル基、ヘキシル基、ドデシル基 などの高級アルキル基が含まれ、アリール基としてはフェニル基、ナフチル基などが、置換アルキル基としてはペンジル基、フェネチル基、 p ー メトキシフェニルメチル基、 m ーニトロフェニル メチル 基などが含まれ、これらは、 R i ・R 3 と同様の反応に不活性な 落を 置換 基として 有しているよい。特に R 2 が置換されていてもよいペンジル 基の場合は、後の工程で酸置換 基を 最元的に 除去しやすいために、 1H ー 体を製造する場合は 有 れである。

上記一般式(Π)中、Xの敵根としては敵根、 例えば塩素、臭素、ヨウ素などのハロゲンアニオ ン、 NO_3^{\bigcirc} 、 SO_4^{2-} 、 $CH_3SO_4^{\bigcirc}$ 、

などが包含される。

なお、本発明方法により得られるピラゾロ



以下、上記反応行程式に従い本発明方法の実施 態機を説明する。

本発明においてトリアゾール化合物(N)はオキサジアゾール(四)と有級一級アミン(四)との反応により容易に得られる。反応温度は通常50~150 ℃の範囲で開始させ、脱水反応の生成水がおだやかに湿淀する条件で完結させる。反応時間は通常 0.1~ 8時間の範囲であるがこれに限定されない。なおオキサジアゾールは Ber.. 32 巻797 頁(1898年)に配歳の方法で合成することができる。

次にトリアゾール化合物(V)のアミノ化によるN-アミノトリアゾリウム塩(II)の合成は、アミノ化剤としてヒドロキシルアミンO-スルホン酸、O-(2、4-ジニトロフェニル)ヒドロキシルアミン、O-ジフェニルホスホリルヒドロキシルアミンを用いて行うことができる。木発明に使用しうるその他のアミノ化剤は、Y・Tanura et, al, Synthesis, 1977, 1~17及び同文献の引

(DMF)、ジメチルアセトアミド、ドーメチル ピロリドンなどが通常用いられるが、低級の敵気 水物を反応成分として用いるときは、これを過別 卧として寂寞とすることもできる。

競点水物(Ⅲ)の具体例としては、緑水ギ酸、 緑水酢酸、緑水プロピオン酸、緑水ラウリン酸、 緑水安息香酸、緑水メトキシカルボニルプロピオン酸、 紙水エトキシカルボニルプロピオン酸。 紙 水 4- (p-ニトロフェニル)酪酸などがあげられる。また上記一般式(Ⅲ)の酸緑水物には配合した は、トリメチル酢酸との混合酸緑水物が好ましいものとしてあげられる。

この現化組合反応の生成物である7-アシル化 ピラゾロ [1、5-b][1、2、4]トリアゾール (IV) を脱アシル化、超元して化合物(IX)、 (X)とする。

脱アシル化は、一般的な方法に準じて、鉱酸に よる酸性条件下、窒思~200 でで認識する溶剂例 えば、エタノールなどを含む水溶液中で加熱凝洗

1005001 17

常、反応温度 0℃~100 ℃で 0.1~ 5時間の筬囲で行う。トリアゾール化合物とアミノ化剤のモル比は一般に1:1 であるが、両者のうち安価な方を 過効に使用してもよい。

N-アミノトリアゾリウム塩(II)と酸無水物 (皿) との頭化縮合反応は塩基の存在下で行われ る。塩基としてはアミン類、酢酸ナトリウム、ブ ロピオン酸ナトリウムなどを用いることができ る。この反応において、N-アミノトリアゾリウ ム塩に対し、酸緑水物を少なくとも 3当畳、塩基 を少なくとも 5当費用いることが望ましい。 酸気 **太物及び塩基の畳がこの下限未満では、反応収率** が低下する。これは、酸紅水物が前配下限太微で は、反応中間体から目的物を与えない副反応が遊 行するためと考えられる。反応温度は一般に 100 ℃~180 ℃が使用できるが 120℃以上が好ま しく、反応時間は厳無太物の種類及び母により異 なり、特に制限はないが一般に0.5 ~20時間の箆 囲である。反応海샗は不活性海蜒であればどのよ うなものでもよく、例えばジメチルホルムアミド

することにより遠成できる。これを中性に戻した 後、目的物を抽出などによる単粒し、必要に応じ 精製する。

なお、 7位にN原子が結合した紅脱基を導入するために、 7位をまずニトロソ化する場合には、 脱アシル反応はニトロソ化と同時に行うようにしてもよい。

次に化合物(以)の超元により、 1-位の窒茲 原子に結合した置換基R₂ が除去されて 1H - ピ ラゾロ (1,5-b)[i,2,4]トリアゾール化合物 (X) が得られる。置換基R₂ はこの超元処理に より好適に除去し得るものを選択することが望ま しい。このような保設基については、例えば Hconie等 Protective Groups in Organic Chenistry (1973年、Plenun社刊) あるいは、 T. H. Green 答 Protective Groups in Organic Synthesis (1981年、Viley-Interscience社刊) に多く記録されている。この中でも、本発明に使 用するのに好ましいR₂としては、

 $-cH_{2}C_{8}H_{5}$, $-cH(C_{8}H_{5})_{2}$,

特開昭60-190779(6)

一CH₂C₈H₃-3,4-(OCH₃)₂、
—CH₂C₈H₄-0-NO₂、
—CH₂C₆H₄-p-OCH₃,
—CH₂C₆H₄-p-OCH₃,
—CH₂C₆H₄-p-OCH₃)₂,
—CH₂-2-ピリジル-N-オキンド
などがある。これらの置換基氏₂を除去するための反応条件としては、接触量元あるいはアルカリ
金属による量元などがある。この例をあげると、パラジウムーアルミナ/水素、ナトリウム/液体アンモニア、リチウム/液体アンモニアなどがある。なかでもナトリウム金属/液体アンモニウムが高い収率を与える。

上記反応行程の各工程で、得られる所望化合物は何ら単離することなく引き続く反応に供してもよいが、通常適当な単離手段により単離精製される。このような手段としては例えば溶媒制山法、再結晶法、ろ過法、カラムクロマトグラフィー、随層クロマトグラフィー等を例示できる。

木発明法において、一般式(X)で表わされる

シーピラゾロ [1,5-b] トリアゾールを合成することができる。これを各種ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結したカプラーが合成できる。 (米国特許 3,828,831号、特別昭57-70817 号参照)

(2) 窒素原子を連結する方法

窒素原子を連結する方法には大きく分けて3つの方法がある。第 1の方法は、米国特許3,419,391 号に記載されているように適当なニトロソ化剤でカップリング括性位をニトロソ化し、それを適当な方法で最元(例えば、Pdー炭楽等を触媒とする水素添加法、塩化第一スズ等を使用した化学最元法)し、7ーアミノーピラゾロ【1、5 - b】トリアゾールとして各種ハライドと反応させ、主としてアミド化合物は合成できる。

第 2の方法は、米国特許第 3.725.087号に配載の方法、 すなわち、 適当なハロゲン化剤、 例えば、 塩化スルフリル、 塩素ガス、 臭素、 N ー クロロコハク酸イミド、 N ー ブロモコハク酸イミド等によって 7位をハロゲン化し、その後、 特公附58

in target in the specific of the specific terms of the specific te

1H - ピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物をさらに処理して 7位に周知のカップリング離脱基を導入し前配一般式 (V) で表わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物としてもよい。このことは、写真系でカプラーとして使用される化合物に関し、ハロゲン化銀によって酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とのカップリング反応速度の調整及び使用銀量の削減のため適宜に行われている手法であり、それ自体公知のことである。

以下にカップリング離脱基の一般的な導入法について説明する。

(1)酸素原子を連結する方法

本発明の4当量母核カプラー、ピラゾロ [1,5 - b] トリアゾール型カプラーと、芳香族一級アミンの酸化生成物とを反応させて色素を形成させ、それを酸触媒の存在下で加水分解してケトン体とし、このケトン体をPd-炭酸を触媒とする水素紙加、乙nー酢酸による登元又は水素化ホウ素ナトリウムによる最元処理して、 7-ヒドロキ

- 45135号に配載の方法で窒素へテロ環を適当な 塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化ナトリウ ム、ザアザビシクロ(2、2、2)オクタン、無水炭 酸カリウム等の存在下で置換させ、7位に窒素原 子で連結したカプラーを合成することができる。 酸素原子で連結した化合物のうち、7位にフェノ キシ基を有する化合物もこの方法で合成すること ができる。

第 3の方法は、 6 m または10 m 電子系芳香族窒素へテロ類を 7位に導入する場合に有効な方法で、特公昭57- 36577号に記載されているように前記第 2の方法で合成した 7-ハロゲン体に対して 2倍モル以上の 8 m または10 m 電子系芳香族窒素へテロ類を添加し50~150 ℃で無確媒加熱するか、またはジメチホルムアルデヒド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリアミド等非プロトン性極性溶媒中、30~150 ℃で加熱することによって 7位に窒素原子で連結した芳香族窒素へテロ環基を導入することができる。

(3) イオウ原子を選結する方法

特開昭60-190779 (ア)

芳香族メルカプトまたはヘテロ壌メルカプト基 が 7位に置換したカプラーは糸国特許3,227,554 号に記録の方法、すなわちアリールメルカブ タン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応する ジスルフィドをハロゲン化炭化水業系溶媒に溶除 し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルク ロリドとし非プロトン性溶媒中に溶別した 4当册 ピラゾロ {1,5-b} トリアゾール系カプラーに 添加し合成することが出来る。アルキルメルカプ ト基を 7位に導入する方法としては米国鉄計 4,284,723 号記録の方法、すなわちカプラーの カップリング活性位置にメルカプト基を導入し、 このメルカプト基にハライドを作用させる力法と S-(アルキルチオ)イソチオ尿素塩酸塩(又は 奥窈塩殿)によって一工程で合成する方法とが有 効である。

また、本発明方法においては、一般式 (X)及び (V) で表わされるピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール化合物の 2位及び 6位の昼後基R 1 及びR 3 をそれ自体公知の方法、

スルホンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、スルホニル基、アルコキシカルボニル基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、シリルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、イミド店、ヘテロ頭チオ 基、スルフィニル基、ホスホニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基を表わし、Yは代表頭子、カルボキシを表別子、皮索原子、皮索原子で、もしくはイオウ原子を介してカップリング位の皮突と結合する基でカップリング腔脱する基を表わし、R4、R5以はYが2個の基となりビス体を形成してもよく、

また一般式(XI)で表わされる部分がビニル単 量体に含まれるときは、 R_4 又は R_5 の い ず れ かは単なる結合又は連結基をあらわし、これを介 して一般式(XI)で表わされる部分はビニル基に 結合する。

さらに詳しくは、R₄、R₅は各々水楽以子、 ハロゲン原子(例えば、塩窯原子、臭素原子、 例えば上記カップリング意脱基のಪ入方法に難 に、適宜処理して、写真化学的に許容される所望 の基に変換してもよい。

こうして本発明方法を利用して誘惑されるピラ ゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘惑体は 次の一般式で表わすことができる。

等) アルキル基 (炭瓷段 1~32の直鎖、分歧鎖ア ルキル基、アラルキル基、アルケニル基、アルキ ニル基、シクロアルキル基、シクロアルケニル 基、で、これらは厳察原子、窒窕原子、イオウ原 子、カルボニル基で連結する盈換基、ヒドロキシ 基、アミノ基、ニトロ基、カルボキシ基、シアノ 基、又はハロゲン原子で置換していてもよく、例 えば、メチル基、プロピル基、t-ブチル基、ト リフルオロメチル基、トリデシル基、 2-メタン スルホニルエチル基、 3- (3-ペンタデシル フェノキシ) プロピル基、 3- (4- { 2- { 4 - ((-ヒドロキシフェニルスルホニル) フェノ キシ】ドデカンアミノ〉フェニル】プロピル基、 2-エトキシトリデシル基、トリフルオロメチル 基、シクロペンチル基、 3- (2, 4-ジ-t-アミルフェノキシ) プロピル基、等) アリール基 (例えば、フェニル基、4-1-ブチルフェニル 基、 2,4ージーヒーアミルフェニル基、 4ーテ トラデカンアミドフェニル基、等)、ヘテロ段基 (例えば、 2-フリル基、 2-チェニル基、・2-

特別昭60-190779(8)

ピリミジニル基、 2-ベンゾチアゾリル花、 等)、シアノ苺、アルコキシ基(例えばメトキシ 益、エトキシ基、 2-メトキシエトキシ茲、 2-ドテシルエトキシ基、 2-メタンスルホニルエト キシ基、等)、アリールオキシ基(例えば、フェ ノキシ基、 2-メチルフェノキシ基、 4-t-ブ チルフェノキシ基、等)、アシルアミノ基(例え ば、アセトアミド基、ペンズアミド基、テトラデ カンアミド基、α-(2,4-ジーヒーアミルフ ェノキシ) プチルアミド苺、γ- (3-t-ブチ ルー4-ヒドロキシフェノキシ) ブチルアミド 基、α-(4-(4-ヒドロキシフェニルスルホ ニル) フェノキシ} デカンアミド茲、祭)、アニ リノ茲(例えばフェニルアミノ茲、 2-クロロア ニリノ基、 2-クロロー 5-テトラデカンアミノ アニリノ基、 2-クロロー 5-ドデシルオキシカ ルボニルアニリノ基、N-アセチルアニリノ悲、 2-クロロー 5- {α- (3-t-プチルー 4-ヒドロキシフェノキシ)ドデカンプミド} アニリ ノ盐、等)、ウレイド基、例えば、フェニルウレ イド基、メチルウレイド基、N,Nのジブチルウ レイド基、等)、スルファモイルアミノ基(例え ば、N,N-ジプロピルスルファモイルアミノ 基、N-メチル-N-デシルスルファモイルアミ ノ盐、等)、アルキルチオ基(例えば、メチルチ オ基、オクチルチオ基、テトラデシルチオ基、 2 - フェノキシエチルチオ基、 3- フェノキシプロ ピルチオ基、 3- (4-t-プチルフェノキシ) プロピルチオ基、等)、アリールチオ基(例え ば、フェニルチオ基、 2ープトキシー 5ーtーオ クチルフェニルチオ基、 3-ペンタデシルフェニ ルチオ基、 2-カルボキシフェニルチオ基、 4-テトラデカンアミドフェニルチオ基、等)、アル コキシカルポニルアミノ基(例えば、メトキシカ ルボニルアミノ基、テトラデシルオキシカルボニ ルアミノ茲、等)、スルホンアミド基(例えば、 メタンスルホンアミド基、ヘキサデカンスルホン アミド茲、ペンゼンスルホンアミド茲、P-トル エンスルホンアミド基、オクタデカンスルホンア ミド基、 2ーメチルオキシー 5ーt-プチルベン

ゼンスルホンアミド茲、等)、カルパモイル法 (例えば、N-エチルカルバモイル基、N,N-ジプチルカルバモイル基、N-(2-ドデシルオ キシェチル) カルパモイル茲、N-メチル-N-ドデシルカルパモイル基、N - (3- (2, 4-ジーtest-アミルフェノキシ) プロピル} カ ルバモイル基、等)、スルファモイル基(例え ば、N-エチルスルファモイル茲、N,N-ジブ ロピルスルファモイル基、 N´- (2-ドデシルオ キシエチル) スルファモイル基、N-エチル-N - ドデシルスルファモイル基、N,N-ジエチル スルファモイル基、等)、スルホニル基(例え ば、メタンスルホニル基、オクタンスルホニル 甚、ペンゼンスルホニル基、トルエンスルホニル 指、等)、アルコキシカルポニル店(例えば、人 トキシカルボニル盐、ブチルオキシカルボニル **払、ドデシルオキシカルポニル基、オクタテシル** オキシカルボニル基、等)、ヘテロ頃オキシ茲 (例えば、 1-フェニルテトラゾールー 5-オキ シ基、 2ーテトラヒドロピラニルオキシ基。 等)、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ基、

等)、カルパモイルオキシ基(例えば、N-メチ ルカルバモイルオキシ基、N-フェニルカルバモ イルオキシ基、等)、シリルオキシ基(例えば、 トリメチルシリルオキシ茲、ジブチルメチルシリ ルオキシ基、等)、アリールオキシカルポニルア ミノ茲(例えば、フェノキシカルボニルアミノ茲 等)、イミド基(例えば、N-スクシンイミド 基、N-フタルイミド基、 3-オクタデセニルス ルシンイミド基、等)、ヘテロ與チオ基(例えば 2-ベンゾチアゾリルチオ基、 2, 4-ジーフ ェノキシー 1,3.5-トリアゾールー 8-チオ 盐、 2-ピリジルチオ基、等)、スルフィニル基 (例えば、ドテカンスルフィニル基、 3-ペンタ デシルフェニルスルフィニル基、 3-フェノキシ プロピルスルフィニル基、等)、ホスホニル基 (例えば、フェノキシホスホニル基、オクチルオキ シホスホニル茲、フェニルホスホニル茲、等)、 アリールオキシカルボニル基(例えば、フェノキ シカルポニル基、等)、アシル基(例えば、アセ チル基、 3-フェニルプロパノイル基、ベンゾイ

** P. W. W. T. T. T.

ル茜、 4-ドデシルオキシベンゾイル甚、符)を 表わし、

とは水緊原子、ハロゲン原子(例えば、塩素原 子、臭素原子、ヨウ森原子等)、カルボキシ茲、 又は)除森原子で避結する茲(例えば、アセトキ シ茲、プロパノイルオキシ基、ベンゾイルオキシ 基、 2、 4-ジクロロベンゾイルオキシ基、エト キシオキザロイルオキシ茲、ピルビニルオキシ あ、シンナモイルオキシ基、フェノキシ基、 4-シアノフェノキシル基、 4-メタンスルホンアミ ドフェノキシ基、 4-メタンスルホニルフェノキ シ基、α~ナフトキシ基、 3-ペンタデシルフェ ノキシ苺、ペンジルオキシカルポニルオキシ巷、 エトキシ基、 2-シアノエトキシ茲、ペンジルオ キシ苺、 2-フェネチルオキシ基、 2-フェノキ シエトキシ基、 5-フェニルテトラゾリルオキシ 基、 2-ベンゾチアゾリルオキシ基、等)、窒森 原子で選結する基(例えば、ペンゼンスルホンア ミド基、N-エチルトルエンスルホンアミド基、 ヘプタフルオロブタンアミド茲、 2, 3, 4,

オクタンスルホンアミドフェニルチオ基、ベンジルチオ基、 2-シアノエチルチオ基、 1-エトキシカルボニルトリデシルチオ基、 5-フェニルー2、3、4、5-テトラゾリルチオ基、 2-ベンゾチアゾリル基、チオシアノ基、N、N-ジエチルチオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチオカルボニルチオ基、等)、 炭嚢原子で連結する基(例えば、トリフェニルメチル基、ヒドロキシメチル基、N-モルホリノメチル基、

但し R_6 、 R_7 は水素原子、アルキル兆、アリール基、ヘテロ顕基を表わし、 R_4 、 R_5 は す でに定務したと同じ意味を有する、等)、を表わす。

 R_4 、 R_5 または Y が 2 師の基となってピス体を形成する 2 価の基をさらに詳しく述べれば、

5. 8-ペンタフルオロペンズアミド基、オク タンスルホンアミド基、pーシアノフェニルウレ イド基、N,N-ジエチルスルファモノイルアミ ノ基、 1-ピペリジル基、 5. 5-ジメチルー 2. 4-ジオキソー 3-オキサゾリジニル共、 1 - ペンジルーエトキシー 3-ヒタントイニル基、 2N-1, 1-ジオキソー 3 (2H) -オキソー 1. 2- ベンゾイソチアゾリル基。 2- オキソー 1.2-ジヒドロー 1-ピリジニル基、イミダゾ リル基、ピラゾリル基、 3, 5-ジェチルー 1, 2, 4-トリアゾールー 1-イル、 5又は 8-ブ ロモベンゾトリアゾールー 1ーイル、 5-メチル - 1, 2, 3, 4-トリアゾールー 1-イル基、 ペンズイミダゾリル指、 4ーメトキシフェニルア ゾ基、 4-ピパロイルアミノフェニルアゾ基、 2 ーヒドロキシー 4ープロパノイルフェニルアゾ 芯、 等)、 イオウ原子で連結する苾 (例えば、 z ェニルチオ基、 2-カルボキシフェニルチオ基、 2- メトキシー 5-t-オクチルフェニルチオ 基、 4-メタンスルホニルフェニルチオ基、 4-

R₄、 R₅ は歴換又は無恒換のアルキレン基、 例 えば、メチレン基、エチレン基、 1,10-デシ レン基、-CH₂ CH₂ -O-CH₂ CH₂ -、 等)、 証換又は無置換のフェニレン基(例えば、 1,4-フェニレン基、 1,3-フェニレン 基、

- N H C O - R ₈ - C O N H - 基(R ₈ は 慢 換 も しくは 点 数 換 の アルキレン 基 又 は フェニレン 基 を 表 わ し 、 例 え ば

- NHCOCH, CH, CONH.

を示す。)である。

次に、上配一般式(XI)で表わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール設選体の具体 例を以下に例示するが、本発明はこれによって限

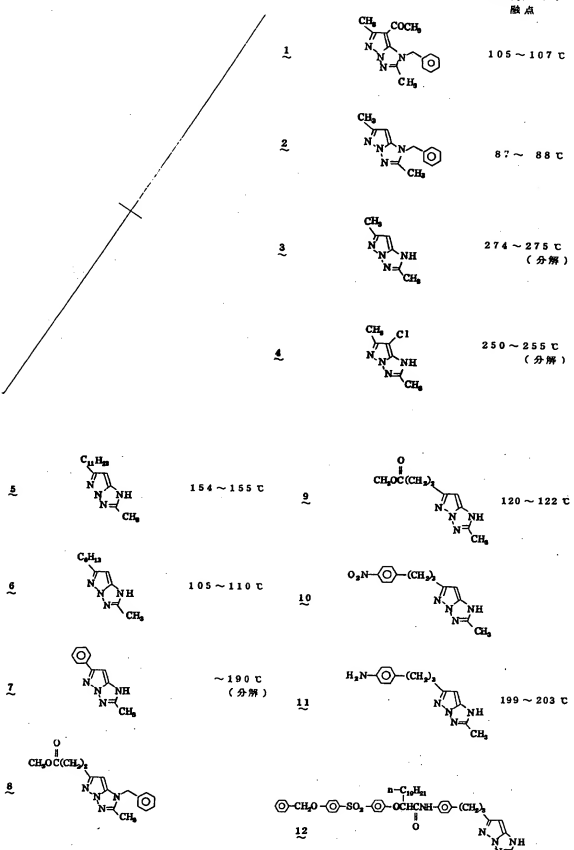
一、サイン・サンファインは、1777年に、1777年の第二次の企業の企業の対象を対象には、1787年の第二次の企業を表現しています。

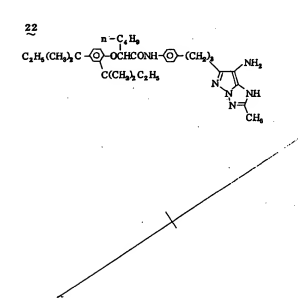
THE REPORT OF THE PERSONNEL CONTRACTOR OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY OF THE PERSONNEL CONTRACTOR OF THE PERS

特開昭60-190779 (10)

定されるものでないことは勿論である。

(物理的データ)





(発明の効果)

本発明によれば、カラー写真のマゼンタカプラーとして、また、写真用増感色素製造の中間体として有用な、新規なアザペンタレン化合物であるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体を製造することができる。また本発明の化合物は、生理活性物質として使用できる可能性を有し、さらに医薬品製造の中間体となりうる。

この化合物は、芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリングして、極めて色相良好でかつ従来のピラゾロン系の色素より、光、熱堅牢性が優れたマゼンタ色素を生成する。

(実施例)

次に木発明を実施例に基づきさらに詳細に説明 する。

実施例 1(例示化合物 1, 2, 3の合成) (A) 1-アミノー 4-ペンジルー 3, 5-ジメ チルトリアゾリウムヨージド(II)の合成

- 24803EFF : 11



95 C

$$(0) \qquad (0) \qquad (0) \qquad (1)$$

$$(0) \qquad (0) \qquad (1)$$

$$(0) \qquad (1)$$

$$(1) \qquad (1)$$

$$(1) \qquad (1)$$

なお以下の実施例中、(II)として、特に断わ らない限り、この 1-アミノー 4-ペンジルー3。 5 - ジメチルトリアゾリウムヨージドを使用し た。

(1) テトラアセチルヒドラジンの熱分解により 得られる 2.5-ジメチルー 1.3.4-オキサジア ゾール (型) 19g (0.19mol) とペンジルアミン 31g (0.29 mol) を110 ℃で 4時間反応させ、 4-ペンジルー3.5 - ジメチルー 1.2.4-トリア ゾール (Ⅵ) 28gを得た。収率73%、檢点125 ~ 127 ℃。

ヒドロキシルアミン - O - スルホン酸 68g (0.58mol) と水酸化カリウム40g (85%, 0.81 mol) とから図録したヒドロキシルアミン - O -

り)加え、さらにこの温度で 2時間収拌した。ジクロロエタンを設圧留去後、 100m 2 の水に残骸を溶かし、57%のヨウ化水突瞼水溶液でpHを 3 にした。2,4 ージニトロフェノールが折川してくるが、酢酸エチルで抽出 (3回)して除去した。水層を設備し、残確をエタノールから再結晶させて (11) を収率70%で得た。

なお、アミノ化剤として、O - ジフェニルホスフィニルヒドロキシルアミン (Synthesis, 592 (1982), Tetrahedron Lett., 23, 3835 (1982)) を使用する場合もほぼ同様に行うが、この場合、ヨウ化水森酸で処理後、抽出することなくジフェニルホスフィン酸をろ過により回収(90%以上) することができた。

(B) 7-アセチル・ 1-ペンジルー 2.8-ジメ チルピラゾロ [1.5- b] [1.2,4] トリアゾー ル (1)の合成 CH_a

スルホン飲カリウムの水溶液と上記トリアゾール (TI) 75g (0.4 nol) とを80~80℃で 6時間反応させ、室温に戻したのち、50%の炭酸カリウム水溶液でpH 8~ 8に関節した。生成した硫酸カリウムを3別し、ろ液をクロロホルムで 3回抽出した。この クロロホルム抽出液から出発物質であるトリアゾールが44g (59%) 回収された。木層を水冷下57%ョウ化水溶験水溶液でpH 3にすると結晶が析出した。この結晶を3別し、-20℃でエタノールから再結晶することにより(II) 39g (31%) を後数色結晶として得た。

(ii) アミノ化剤としてO-(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン(J. Org. Cheo.381239 (1973)) を使用して、次のようにして(II) を合成した。

4-ベンジルー1.2.4 -トリアゾール (Ⅵ) 35 g (0.19 ml) をジクロロエタン 300ml に加 え、70℃に加給下に徴しく収拌し、この中に O -(2.4-ジニトロフェニル) ヒドロキシルアミン 25 g (0.13 mol) を少しずつ (約35分間にわた

N-アミノトリアゾリウムヨージド(II) 8g (0.025nol)をDMF(ジメチルホルムアミド)50m2に海かし、緑水酢酸40m2を加え、120 ℃に加熱した。次いで酢酸ナトリウム12.5g を加え、120~130 ℃で 4時間役拌した。DMF、緑水酢酸などを滅圧留去後、飽和の皮酸ナトリウム水溶液で塩基性としたのちクロロホルムで抽出し、抽出液を緑水陰酸マグネシウムで乾燥、溶媒を留去したところ褐色の袖状物が得られた。これをn-ヘキサン一酢酸エチルの溶媒系でシリカゲルカラムにより綺製して、7-アセチルー1-ベンジルー2.8-ジメチルピラゾロ[1.5-b][1.2.4]トリアゾール(1)3.2 g (47%)を得た。 脸点 105~107 ℃

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃) δ (ppm): 2.36(3H, s) 2.43(3H, s) 2.60(3H, s) 5.80(2H, s) 7.0 ~7.2(2H) 7.2 ~7.36(3H)

(C) 1 - ペンジルー 2,8-ジメチルピラゾロ[1,5-b] [1,2,4] トリアゾール(2) の合成

A CONTRACTOR OF A CONTRACTOR AND AN ARCHIVE A CONTRACTOR OF A

2g(7.5 nool)を20m2のエタノールに 溶かし、これに負塩酸20m2を加え、加熱蒸洗する。約 6時間後エタノールを被圧留去し、重炭酸ナトリウムの飽和太溶液で塩基性にしたのち所酸エチルで抽出するとほぼ焼砕な脱アセチル化 1ーペンジルー 2.8-ジメチルピラゾロ [1,5-b] [1,2,4]トリアゾール(2) 1.8 g(95%)を得た。磁点87~88℃

核磁気共鳴スペクトル(CDC13)
& (ppm):2.32(3H, s) 2.44(3H, s) 5.02
(2H, s) 5.22(1H, s) 7.10~7.40(5H)
(D) 1 H - 2,8 - ジメチルピラゾロ [1,5 - b] [1,2,4] トリアゾール(3)の合成

(1H, s)

(実 位 例 2) (例示化合物 5の合成)

$$(II) \longrightarrow \begin{matrix} C_{11}H_{23} \\ N \\ N \end{matrix} \qquad \phi \longrightarrow \begin{matrix} C_{11}H_{23} \\ N \\ N \end{matrix} \qquad \underbrace{5}_{CH_3}$$

$$\underbrace{\overset{CH_0}{\underset{N-}{\longleftarrow}}}_{N}\underbrace{\overset{NH}{\underset{N-}{\longleftarrow}}}_{NH}\underbrace{\overset{3}{\longleftarrow}}$$

1-ベンジルー2.8 -ジメチルピラゾロ (1.5 - b) (1, 2, 4)トリアゾール(2) 1.6 g (7.1 osol) を被体アンモニア中的 0.8 g の金属ナトリウムで避元し、目的とする 1H-2.8 -ジメチルピラゾロ (1.5 - b) [1.2.4] トリアゾール(3) 0.67 g (70%) を緑色の結晶として得た。 設点 274 ~ 275 ℃ (分解)

質量分析 138 (M^{*} , 100%)

理熱値 52.93 5.8

5.82 41.15

初定位 52.85 B.

8.02 41.01

核磁気共鳴スペクトル(C D C l 3:ピリジンー d ₅ = 1:1)

δ (ppm): 2.35(3H, s) 2.43(3H, s) 5.50

加熱 超流後、エタノールを除去し、酢酸エチルで 抽出した。通常の後処理を行い、シリカゲルカラ ムで稍裂し、 1-ベンジル体を 0.8g (14%) 得た。

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

δ (ppm): 0.88(3H, brt, J=~7)1.30(20 H,brs) 2.40(3H, s) 2.60(2H, t, J=7.5) 5.03 (2H, s)5.25(1H, s) 7.10 ~7.45(5H)

〈実施例 3〉 (例示化合物 &の合成)

$$(II) \longrightarrow \begin{matrix} V_{0} \\ V_{13} \\ V_{13} \\ V_{14} \\ V_{15} \\ C_{14} \\ C_{15} \\ C_$$

ı - ヘプタン敵 7.2g (55ppoi) をジメチルホ

ルムアミド (DMF) 15m & に溶かし、その中にトリーカープロピルアミン 7.8g (55mmol) を加え、次にDMF10m & に溶かしたトリメチルアセチルクロリド 8.1 g (51mmol) を滴下して加えた。10分間室温で攪拌後、Nーアミノトリアゾリウムヨージド (II) 5g (15.8mmol) を加え徐々に150 でに加熱し、その温度で約 5時間攪拌した。DMFとアミンを減圧留去後 2N 水酸化ナトリウム水溶液 100m & を加え、酢酸エチルにより 3回 抽出し、抽出液を水と飽和食塩水で洗い硫酸マグネシウム上で乾燥した。ろ過後減圧濃縮し、残液をシリカゲルクロマトグラフィーにより精製し、(下)(R1 =-CH3, R2 = -CH2 ②, R3 = -C6 H13)

を 2.8g (45%) 得た。

これを実施例 1の (C) (D) で示した方法により脱アシル化及び脱ペンジル化すると 6を 1.0g (88%) 得ることができた。 触点 105~

ル体 0.2g(22%)が得られた。

核磁気共鳴スペクトル(CDC13)

5 (ppm): 2.35(3H, s) 4.85(2H, s) 5.85
(1H, s) 7.05~7.50(8H) 7.80(2H, dd, J=9.0,

1-ベンジル体 0.2g (0.69mmol) を被体アンモニア中0.05gのナトリウムで最元し、目的とする 7を0.12g (87%) 得た。融点~190 ℃ (分解)

〈実施例 5〉 (例示化合物 &, 2の合成)

1.00g (32mmol) の (II) を15m 2 の N - メチルピロリドンに加え、室温で攪拌し、これに無水メトキシカルボニルプロピオン酸2.93gとトリプロピルアミン 4.8m 2 とを順に加え、 130℃の油

核磁気共鳴スペクトル (DMSO-d₈) δ (ppm): 0.85(3H, brt, J=~7) 1.32 (8H,brs) 2.45(3H, s) 2.58(2H, t, J=7.5) 5.80(1H, s)

(実施例 4) (例示化合物 7の合成)

$$(II) \longrightarrow N_{N=1} \longrightarrow T_{CH_3}$$

裕上で 3時間加熱した。冷却接酢酸エチルで希釈し、水で洗浄した(100mg×2)。酢酸エチル層を無水磁酸マグネシウムで乾燥後、濃縮し、これにメタノール30mgと濃塩酸20mgを加え、 7時間加熱盈流した。冷却後エタノールを減圧濃縮して除き、残液を氷水 100mgに注ぎ、中和してpH7としたのち、酢酸エチルで抽出した(50mg×3)。酢酸エチル暦を無水硫酸マグネシウムで乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラム(20g) で精製して8 0.16 g(17%)を抽状物として得た

核磁気共鳴スペクトル (CDCIa)

δ (P P m) : 2.42(3H, s) 2.80~3.15(4H, s) 3.63(3H, s) 5.02(2H, s) 5.26(1H, s) 7.12~7.50(5H, g)

元 余分析值 C (%) H (%) N (%)

理論値 64.41 6.08 18.78

実験値 64.22 6.30 18.55

このN-ベンジル体を上記と同様にナトリウム 題 元して例示化合物 <u>9</u>を約80%の収率で得ることが できた。 触点 120~122 °C (実施例 8) (例示化合物 11, 12, 13, 14の合成)

$$\begin{array}{c} \text{HO-}\bigcirc -\text{SO}_2 -\bigcirc -\text{CCHCNH-}\bigcirc -(\text{CH}_2)_2 \\ \\ \longrightarrow \\ \\ O \\ \\ N \\ \longrightarrow \\ \\ \text{CH}_9 \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ N \\ \longrightarrow \\ \\ \text{C2} \\ \\ N \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C5} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C2} \\ \\ \\ \text{C3} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C2} \\ \\ \\ \text{C2} \\ \\ \\ \text{C3} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C5} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C7} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C8} \\ \\ \\ \text{C1} \\ \\ \\ \text{C2} \\ \\ \\ \text{C2} \\ \\ \\ \text{C3} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C4} \\ \\ \\ \text{C5} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C6} \\ \\ \\ \text{C6} \\ \\ \text{C$$

核磁気共鳴スペクトル(CDCla)

8 (ppm): 2.03(2H, n) 2.44(3H, s) 2.58 ~ 2.85(4H, n) 5.02(2H, s) 5.20(1H, s) 7.04 ~ 7.40(7H, n) 8.04(2H, d, J=8.0)

イソプロピルアルコール80m2 に 基元鉄 188 (0.32mol)、 塩化アンモニウム 1.3g (25 mmol) 及び水 8m2を加えて微しく攪拌しながら 量液状態になるまで加熱した。これに 設 場 (0.2 m2 を加えて30分間加熱量液した。これに上配ニトロ体 18.0g (47.8mol) を20分間かけて少しず

1000000

R₃ =-(CH₂)₃ C₈ H₆-- NO₂)を得た。 核磁気共鳴スペクトル(CDCl₃)

δ (P P m) : 2.40(3H, s) 1.8 ~ 3.3(12H, c) 5.80(2H, s) 7.0 ~ 7.4(9H, c) 8.1(4H, m)

7.6 g (130001) Ø (N) & E t O H 150m 2

つ加え、さらに 1時間加急超热した。セライトで
ろ過し、セライトをエタノールでよく洗剤した。
ろ液を設施したのち酢酸エチルに譲収し、これを
水洗したのち、無水理酸マグネシウム上で吃燥し
た。 設施して租生成物アニリン体((以)のR3
= (CH_2)3 $C_8H_4NH_2$)15.8g(85%)
を得た。

核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

δ (p p m) : 1.95(2H, n) 2.38(3H, s) 2.40 ~ 2.76(4H, n) 3.38(2H, br) 4.97(2H, s) 5.20(1H, s) 6.53(2H, n) 6.91(2H, n) 7.00 ~ 7.38(5H, m)

このアニリン体15.8g(45.7ppol)を超流状態の液体アンモニア 200m & に加え投拌した。これに金属ナトリウム 2.8g(0.11pol)を少しずつ加えた。これに塩化アンモニウムを少しずつ加えたのちー夜放置してアンモニアを除去した。 残道を2N HCl水溶液に溶解し、酢酸エチルで洗浄した。水層をアンモニア水で中和して、折出した沈殿を3取した。沈殿を水で、つづいてアセト

ニトリルで洗浄ののち乾燥してほとんど純粋な11 ~ 7.9g(88%)を得た。融点 193~203 ℃ 核磁気共鳴スペクトル

(CDCl₃ + DMSO-d₆) δ (ppm): 1.88(2H, br, quintet, J=~7) 2.41 (3H, s) 2.3~2.8(4H) 5.42(1H, s) 6.56 (2H, d, J=8.5) 8.80(2H, d, J=8.5) 質量分析スペクトル

255 (M*, 20%) 136 (100), 119(90)

赤外線吸収スペクトル(KBr)

3340, 1805, 1507, 1380, 1270 c m⁻¹

11 3.00g (11.7mmol) をアセトニトリル50mgに加え、これにN,Nージメチルアセトアミド25mgを加えて複粋下最遊状態になるまで加熱した。これに酸クロリド(〇)—CH2O—〇)—SO2—〇)—OCH(n-C₁₀H₂₁) COC1)7.19g (12.9mmol) のアセトニトリル溶液(20mg)を20分間で液下し、さらに20分間温流した。さらに上記酸クロリド0.72g (0.13mmol) の

これを80気圧の水素雰囲気下、80℃で 3時間攪拌 した。 冷却検、触媒をろ過して除きろ液を濃縮し た。 シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリ ガゲル90g,溶出液クロロホルム: メタノール = 1:0 ~30:1) に供し、 2.7g (82%) の13を関体 として得た。

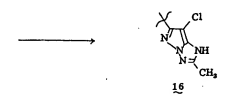
4.25g (6.20mmol) の13とTHF50m 2とをジクロロメタン 100m 2 に加え、 室温で攪拌して浴解した。これに 795mg (5.95mmol) のN-クロロコハク酸イミドを加え、15分間室温で攪拌した。水で洗浄 (150m 2 × 2) ののち無水磁酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル 100g、浴出液クロロホルム:メタノール=50:1~30:1) に付し14 4.04g (90%) を固体として得た。

質量分析 (FD) 722, 721, 720 (9:7:9)

元素分析値C (%) H (%) N (%) S (%) 理論値 89.65 8.88 9.02 4.13 測定値 88.89 6.80 8.90 4.07 質量分析 (FD) 778 (M⁺, b.p) 核磁気共鳴スペクトル (CDC1₃) δ (ppm): 0.88(3H, brt, J=7) 1.0~2.2 (20H, m) 2.38(3H, s) 2.5~2.8(4H, m) 4.88 (1H, brt, J=6) 5.05(2H, z)5.45(1H, s) 8.3 ~7.4(13H, m) 7.7 ~7.8(4H, m) 8.17(1H, s) 11.8(1H, br) 3.3 g (4.3 mmol) のペンジル体12をTHF60

皿 l に溶かし、10% P d / C 0.88gを加えた。

〈実施例 7〉 (例示化合物15,18の合成)



 $(1.79g (7.00mmol) と N , N - ジメチルア ミド 15 m 見をアセトニトリル 30 m 見に加え、 透焼 状態になるまで加熱攪拌した。これに酸クロリド <math>(t-C_5H_H)_2C_6H_3OCH(n-C_4H_6)COCl$

1 をおおうより優麗度で

AREA TO NOT A STORY OF THE STANDARD AT

2.83g (7.70mmol) のアセトニトリル溶液 (10ml) を15分間かけて滴下し、さらに30分間 超流を続けた。冷却後、水 300ml に注ぎ、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を無水磁酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (シリカゲル100 g、溶出液クロマトグラフィー (シリカゲル100 g、溶出液クロロホルム:メタノール70:1) で分取し、15を3.12g (78%) 固体として得た。

元素分析值 C (%) H (%) N (%)

理論値 73.81 8.77 11.95

測定值 73.84 8.95 11.93

核磁気共鳴スペクトル(CDCIa)

6 (ppm): 0.50~1.00(7H, m) 1.00~2.18
(26H, m) 2.44(3H, s) 2.46 ~ 2.80(4H, m)
4.88(1H, t, J=8.0) 5.44(1H, s) 6.90 ~ 7.34
(8H, m) 7.84(1H, d, J=9.0) 7.87(1H, br, s)

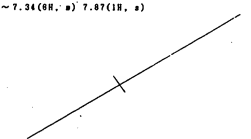
3.10g (5.29mmol) の15とTHF50m&とをジ クロロメタン 100m&に加え、窓温で機拌して溶 解した。これにN-クロロコハク酸イミド 706mg (5.29mmol) を加え、さらに10分間攪拌した。水洗 (150m2×2) ののち、無水硫酸マグネシウム上で乾燥した。濃縮後アセトニトリルを加えて結晶化し、一度加熱超流した。冷却後、ろ取し、アセトニトリルで洗浄したのち乾燥し、18を2.6g (73%) 固体として得た。

元業分析値C(%) H(%) N(%) C1(%)

理論値 89.71 8.12 11.29 5.72

測定値 89.38 8.21 11.25 5.78 核磁気共鳴スペクトル (CDCl₃)

8 (ppm): 0.48~1.00(7H, m) 1.08~2.18 (28H, m) 2.45(3H, s) 2.48 ~2.82(4H, m) 4.67(1H, t, J=6.0) 8.65(1H, d, J=8.5) 8.81



(実施例 8) (例示化合物21, 22, 17の合成)

2.93 g (5.00mmol) の15を25m2の酢酸に加え 室温で攪拌した。これに亜硝酸イソアミル 586mg (5.00mmol) を満下し、さらに 1時間攪拌した。 これを、水 300m2にゆっくり加え、折山した沈 殴をろ取し、水洗した。被圧下に乾燥し、 7-二 トロソ体21 2.85 g (88%) を固体として得た。 触点 約85℃

2.85 g (4.83 mol) の 7-ニトロソ体21をエタ ノール50m 2 に溶解し、窒素雰囲気下で超近状態 まで加熱した。これに、塩化第一スズ4.38 g (23.1 a mol) の漫塩酸溶液 (10 m 2) を10分間かけて満下した。さらに30分間意流を続けたのち、冷却した。これを水 150 m 2 に注ぎ、酢酸モチルで抽出した。酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウム上で乾燥したのち濃縮乾固した。こうして 7-アミノ体22とスズとの鎖体を得た。

遊離の22は塩基で処理することにより得ることができるが、空気酸化されやすい。ここでは、錆体のまま次の反応に使用した。

この 7-アミノ体22をピリジン25m & に溶解し、窒素気流下に水冷しながら攪拌した。これに酸クロリド [H (CF2) & COC!] 2.15g (4.63mmol)を満下し、さらに 1時間攪拌した。これを水 250m & に注ぎ酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を 2N 塩酸で洗浄ののち水で洗浄した。酢酸エチル層を無水磁酸マグネシウム上で乾燥したのち、濃縮した。シリカゲルカラムクロロホルム:メタノールロ100:1) で分取して、溶出液を濃縮乾固し、17 3.43g (72%)を得た。

14.54.8359877 07

核磁気共鳴スペクトル(CDClg)

8 (ppm): 0.52~1.01(7H, m) 1.02~2.15 (28H, m) 2.42(3H, s) 2.46 ~ 2.78(4H, m) 4.80(1H, t, J=8.0) 6.30(1H, tt, J=51.0, 5.0) 7.45(1H, d, J=8.5) 6.85~7.38(8H, m) 8.90(1H, brs) 10.0(1H, brs) 10.3(1H, brs)

> 特許出願人 富士写真フィルム株式会社 代理人 弁理士 飯 旧 敏

手統補正醬(自発)

昭和59年10月20日

特許庁長官 志 贺 学 殿

1. 事件の表示

昭和59年特許顯第45601号

2. 発明の名称

ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法

3 . 補正をする者

事件との関係 特許出願人 住所 神奈川県南足柄市中器210番地 名称(520)常士写真フィルム株式会社 代表者 大 西 賞

4 . 代理人

住所 東京都港区新橋2丁目14番6号 長久保ビル2階

電話 東京 03 (591) 7387 氏名 (7643) 弁理士 飯 田 飯 主

- 5 . 補正命令の日付 自発
- 6 ・ 補正により増加する発明の数。 0

- 8 . 補正の内容
- (1)明細醇の「特許請求の範囲」の頃の記載を 別紙の通り補正する。
- (2) 明細書の「発明の詳細な説明」の個の記載 を下記の通り補正する。
 - 1) 第12ページ14行目の「CH₃SO₄G」

2) 第13ページ1行目の「トリアゾーメル」を「トリアゾール」と補正する。

-:請評4 ...

以上

特許請求の範囲

(1) 一般式

(式中、R₁ は水素原子、アルキル店、置換アルキル店、アリール基乂は置換アリール店を示し、R₂ はアルキル店、置換アルキル店、アリール基又は 買換ア リール 甚を示し、 X は酸根を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(R₃ CO)₂ OXH (CH₃)₃ CCOCR₃

(式中Rg は水楽原子、アルキル花、アリール族 又は競換アリール基を示す。) アカスの条件と作りを用り終合されて、一郎

で表わされる酸無水物とを<u>期</u>化縮合させて、一般 せ

(式中、R₁、R₂及びR₃は前配と阿じ意味を もつ。)

で表わされる 7-アシル化ピラゾロ (1,5-b) [1,2,4] トリアゾールを得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾール誘導体の製造方法。

(2) 一般式

(式中、R₁ は水窯原子、アルキル店、凝換アル キル基、アリール基又は登換アリール基を示し、

(式中、R₁ は水窯原子、アルキル店、監換アルキル店、アリール店又は**置換アリール店を示し、**R₂ はアルキル店、散換アルキル店、アリール店又は置換アリール店を示し、又は破損を示す。)

で表わされるN-アミノトリアゾリウム塩と一般 式

(R₃ CO)₂ O X & (CH₃)₃ C C O CR₃

(式中R₃ は水森原子、アルキル茲、設換アル キル茲、アリール茲又は置換アリール茲をポ す。)

で表わされる酸無水物とを腐化縮合させて、一般 式

(式中、R₁、R₂及びR₃は前配と同じ意味を

R₂ はアルキル茲、徴換アルキル茲、アリール茲 又は裂換アリール茲を示す。)

で表わされるトリアゾール化合物をN-アミノ化 して前尼一般式

(式中、 R_1 及び R_2 は前記と同じ意味をもつ。 X は醸根を示す。)

で表されるN-アミノトリアゾリウム塩を得る特許請求の範囲第 1項配線のピラゾロ [1,5-b]
[1,2,4] トリアゾール誘導体の設造方法。
(3) 一般式

もつ。)

で扱わされる 7-アシル化ピラゾロ [1,5-b] [1,2,4] トリアゾールを得、これを脱アシル化 後、超元して終脱茲Yを導入して、一般式

(式中、 R 1 及び R 3 は前記と同じ意味をもち、 Y は 水 寮 原子 またはカップリング 酢 脱基を 寝わ ナ。)

で扱わされるピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール化合物を得ることを特徴とするピラゾロ [1,5-b][1,2,4]トリアゾール誘導体の製造方法